46502

55-02

JE 0002053 FEB 1965

120 8 161

特許出願公告 2053 公告 昭 40. 2. 3

## 持続性顆粒および錠剤の製造法

7 昭 36-2744 出 ÐΒ B 昭 36.1.28 発 蚏 者 戸口始

西宫市神垣町 27 冏 野口泰男 箕面市箕面 1452 の 10

囿 梶浦武彦 堺市中田出井町1の5 出願

武田薬品工業株式会社 大阪市東区道修町 2 の 27 代表者

三木孝造 代理人 弁理士 松居祥二

## 発明の詳細な説明

一般に内服用薬品の作用を長時間にわたり持続 めに、主義の結晶、顆粒又は錠剤をセルローズ誘 ンパク質物質、脂肪酸、脂肪族高級アルコール、 イド、ワックス等でコーチングする方法が行なわ が、これらの方法では、生体内の消化液の pH や よりその帝出事がかなり変動するので正確な持続 を期待したがたく、又その粘着性のために大量生 である。一方不溶性の樹脂を用いる方法 [イギリ 808014号(1959)]も発表されているが、この場合に 溶性のため固形のままで排泄されるので好ましくが 化管の蠕動運動でその骨格構造が破壊され変品の# 変る恐れがある。又その骨格構造から消化によっ れ難い主薬には応用し難い欠点がある。

本発明者らは、これらの欠点を除去しようと種々 結果、主成分として水浴性樹脂であるエチレンナキ 髙取合物を用いることによつて主薬の薬効を正確に え、しかも前記欠点のない持続性額粒および錠剤の 成功した。すなわち、持続性颗粒および錠剤にエチレ

サイド高重合物を主成分として用いればこれが水剤 るので、体内の消化液によつて周囲から徐々にゲル化して **密解し内部の主薬を徐々に放出することおよびその主薬の** 放出率が体液の pH や酵素の pH や酵素の影響を受けない ことの結果、正確な持続性の治療効果を発揮しうること、最 後には全部溶解するので固形物を排泄するおそれがないこ と、また体中で吸水して膨潤し弾性を有するようになるの で消化管の蠕動運動によつて破壊される危惧がないこと。 公知の持続性製剤のごとく不裕性樹脂で形成された骨格構 **満から消化液によつて放出され難い主楽にも同様に適用で** きること、またその製造方法における操作において、エチ レンオキサイド高重合物は粉末のまま圧縮成型することも

(全3頁) 2053/65 Durable granules and tablets are made by mixing an ethylene oxide polymer with a main medicament, optionally adding a hydrophilic substance, lubricant, adehsive, disintegrator, diluent or colourage and granulating if necessary while bearing ing agent, and granulating, if necessary, while heating. ing agent, and granulating, if necessary, while heating. The ethylene oxide polymer used as a main component in the process of the present invention of 100,000 to 5,000,000 molecular weight. It is a white powder softening at 65 to 70°C and shows 1500 to 11000 poise viscosity when melt at 150°C and its toxicity is as low as lactic acid. In accordance with the dissolving rate of ethylene oxide polymer or the duration of the therapeutic effects, the releasing rate of the main the therapeutic effects, the releasing rate of the main medicament can be increased or decreased by mixing a hydrophilic substance, such as Tween, Span, Leonil, Igepal, Valegale, Emulpha or Pluronic surface active agents such as saccharide fatty acid esters, carboxymethylcellulose, hydroxy ethylesters, carboxymethylcellulose, hydroxy ethyl-cellulose or methylcellulose, carboxaxes, water soluble synthetic resins such as polyvinyl acetal resin, polyvinyl ether, polyvinyl alcohol, polyvinyl pyrrolidinone or polyvinyl acrylic acid, sugar, lactose, refined sugar, dextrin, sodium chloride or sodium acetate with the main athylene ovide polyme sodium acetate with the main ethylene oxide polymer, granulating and tabletting. In an example:-

Vitamin B, mono-nitrate Ethylene oxide polymer (Polyox WSR 301) 10g

170g 20g

The above powdered mixture is passed through a 32 mesh sieve to prepare granules. The granules are mixed uniformly and admitted into a hopper of a compressing machine to prepare tablets (diameter following releasing rates). following releasing rate:-

Releasing rate of vitamin

Artificial gastric juice Artificial intestinal juice

25% 2 hours 42% 63% 6 hours 75%

28.1.61 (Non-Con.) TAKEDA CHEM. IND. 3.2.65 (30C)

際、デキストリン、乳糖等が、胸膜剤としてはたとえば酸 粉、重曹、ベクチン、クエン酸カルシウム、デキストリン、 **顕設三カルシウム、カルボキシメチルセルローズ等が、賦** 形削としてはたとえば乳糖、白糖、塩化ナトリウム、尿素、 デキストリン、澱粉、カオリン、灰酸カルシウム等が包含

前記滑沢剤、結合剤、崩壊剤、臓形剤の中には、同一物 質で共通の作用を示すものがあり、またこれらのうち水溶 性のものは本発明の方法における親本性物質としても作用 するので、製粒および製錠するにあたつては、目的に応じ て適宜選択使用すればよい。

また着色剤としては、医薬品に使用が許可されているも

424-4 EXHIBIT 306